PCT
WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 7/11, 7/13

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/25138

A1

DE

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

22. August 1996 (22.08.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/00466

(22) Internationales Anmeldedatum: 5. Februar 1996 (05.02.96)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, JP, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

195 04 502.5

13. Februar 1995 (13.02.95)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(71) Anmelder: HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; D-40191 Dusseldorf (DE).

(72) Erfinder: OBERKOBUSCH, Doris; Auf'm Rott 81, D-40591 Düsseldorf (DE). HOLLENBERG, Detlef; Fliederweg 31, D-40699 Erkrath (DE). MEHL, Dietlof; Marschallstrasse 32, D-40477 Düsseldorf (DE). SCHNEIDER, Hans; Zum Sonnenbach 1, D-41366 Schwalmtal (DE).

(54) Title: AGENT CONTAINING CORROSIVE COMPONENTS AND DISPENSER

(54) Bezeichnung: MITTEL MIT KORROSIVEN BESTANDTEILEN UND ABGABEVORRICHTUNG

(57) Abstract

Ordinary dispensers may be used to dispense agents containing corrosive components by means of a vehicle medium if the parts of the valve of the dispenser coming into contact with the agent are made of stainless steel or coated with a polyolefine. Such parts are, in particular, valve plates and springs. The agents preferably contain less than 0.5 wt.% of halides (calculated as NaC1).

(57) Zusammenfassung

Übliche Abgabevorrichtungen können zum Ausbringen korrosiver Komponenten enthaltender Mittel mittels eines Treibmittels dann verwendet werden, wenn die mit dem Mittel in Kontakt kommenden Teile des Ventils der Abgabevorrichtung aus Edelstahl bestehen oder mit einem Polyolefin beschichtet sind. Solche Teile sind insbesondere Ventilteller und Ventilfeder. Vorteilhafterweise enthalten die Mittel dabei weniger als 0,5 Gew.-% an Halogeniden (berechnet als NaC1).

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GB	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	ie	Irland	PL.	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Ruminien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderstion
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litagen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadachikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malauri	-	

WO 96/25138 PCT/EP96/00466

"Mittel mit korrosiven Bestandteilen und Abgabevorrichtung"

Die Erfindung betrifft ein Mittel mit korrosiven Komponenten und eine Abgabevorrichtung für dieses Mittel.

Die Zahl der Produkte, die als Sprays appliziert werden, hat in der Vergangenheit ständig zugenommen. Sowohl die Formulierung neuer Produkte als auch die Anpassung bestehender Produkte an veränderte Randbedingungen haben zu ständig neuen Innovationen auf diesem Gebiet geführt. Als Beispiele seien nur der Ersatz der Fluorchlorkohlenwasserstoffe aufgrund der Ozondiskussion sowie die Entwicklung sogenannter Pumpsprays, bei denen im Prinzip auf ein spezielles Treibmittel verzichtet wird, genannt. Bezüglich weiterer Informationen sei hier ausdrücklich auf den Artikel in Soap, Perfumery, Cosmetics (1994), S.33-35, verwiesen. Problematisch war und blieb aber bisher die Applikation von Mitteln, die stark korrosive Inhaltsstoffe enthalten, in Sprayform. Hier gab es bisher keine Lösungen, um die Korrosionsprobleme innerhalb der Abgabevorrichtung in den Griff zu bekommen. So treten in der Regel bereits nach so kurzer Lagerzeit erhebliche Korrosionsprobleme an Teilen wie dem Ventil und den Innenflächen von Metall-Spraydosen auf, daß Konsumentenprodukte aufgrund ihrer üblichen Lager- und Nutzungsdauern für eine solche Konfektionierung nicht in Frage kommen.

Ein wichtiges Einsatzgebiet für Sprays war und ist der Bereich der Körperpflege. Ausgehend von Deosprays, Haarsprays und Rasierschäumen wurden immer mehr Produkte als Aerosol konfektioniert. Dabei standen eine Vielzahl
von Ursachen, wie beispielsweise die Möglichkeit der gleichmäßigen Applikation, das Gefühl und die Wünsche der Verbraucher Pate. So werden zwischenzeitlich so unterschiedliche Produkte wir temporäre Färbemittel,

WO 96/25138 PCT/EP96/00466

- 2 -

Haarkuren und Haarfestiger entsprechend den Verbraucherwünschen als Aerosole auf das Haar aufgebracht.

Es gibt jedoch nach wie vor Produktgruppen, die aufgrund von unverzichtbaren Inhaltsstoffen als ungeeignet für die Aerosol-Formulierungen gelten, bzw. bei Aerosolformulierungen Nachteile oder unerwünschte Nebeneffekte aufweisen. Eine solche Gruppe stellen Formulierungen mit größeren Mengen an Wasserstoffperoxid dar. Diese sind in der Regel so korrosiv, daß selbst bei lackierten Spraydosen unweigerlich Korrosionseffekte in der Dose auftreten. Weitere Probleme ergeben sich bei der Verwendung der marktüblichen Ventile. Trotz intensiver Bemühungen war es nicht möglich, befriedigende Produkte zu entwickeln. Zwar war es durch spezielle Vorkehrungen möglich, diese Nachteile kurzfristig zu unterdrücken, doch stellten diese keine Lösungen für den Bereich der Konsumentenprodukte dar, bei denen von der Herstellung bis zur Verwendung der letzten Produktreste mitunter mehrere Jahre vergehen können. Hier muß für den Kunden sichergestellt sein, daß Produkt und Applikationssystem keiner Veränderung wie Korrosion unterliegen und auch nach dieser Zeit noch einwandfrei funktionieren.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß je nach vorliegendem System, bei Beachtung bestimmter Punkte diese Probleme überwunden werden können. Von entscheidender Bedeutung ist dabei die Wahl der verwendeten Materialien für die Ventile der Abgabevorrichtung. Auf diese Weise können nicht nur spezielle Körperpflegeprodukte sondern auch Produkte auf einer Vielzahl anderer Gebiete nunmehr als Sprays formuliert werden.

Gegenstand der Erfindung ist daher ein korrosive Komponenten enthaltendes Mittel zum Ausbringen aus einer Abgabevorrichtung mittels eines Treibmittels, dadurch gekennzeichnet, daß das Mittel einen Gehalt an korrosiven Bestandteilen von 0,1-50 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, aufweist und mit dem Mittel in Kontakt kommende Teile des Ventils der Abgabevorrichtung aus Edelstahl bestehen oder mit einem Polyolefin beschichtet sind.

Die Art der erfindungsgemäßen Mittel und deren Verwendungszweck unterliegen keinen prinzipiellen Beschränkungen. In einer bevorzugten Ausfüh-

rungsform der vorliegenden Erfindung handelt es sich jedoch um ein kosmetisches Mittel. Besonders bevorzugte Mittel sind Fixiermittel, die im Rahmen einer Dauerwellbehandlung oder einer oxidativen Färbebehandlung verwendet werden.

Ebenfalls praktisch keinen Beschränkungen unterliegt die Art des korrosiven Mittels. Korrosive Mittel, für die die erfindungsgemäße Lehre besonders geeignet ist, sind Zubereitungen mit einem Gehalt an Wasserstoffperoxid, Alkalimetallhydroxiden und Phosphonsäuren. Ganz besonders geeignet ist die erfindungsgemäße Lehre für Mittel mit einem Gehalt an Wasserstoffperoxid, wie er in bestimmten Haarbehandlungsmitteln und anderen Produkten üblich ist. Solche Wasserstoffperoxidgehalte liegen üblicherweise oberhalb von ca. 2 Gew.-% und unterhalb von ca. 12 Gew.-%, jeweils bezogen auf das gesamte Mittel.

Weiterhin hat es sich in vielen Fällen als vorteilhaft erwiesen, wenn die korrosiven Mittel nur geringe Mengen an Halogeniden aufweisen. Dies kann insbesondere dann gegeben sein, wenn die korrosive Komponente des Mittels Wasserstoffperoxid ist. Insbesondere kann es dann von Vorteil sein, wenn der Gehalt an Halogeniden weniger als 0,5 Gew.-%, berechnet als Natrium-chlorid und bezogen auf das gesamte Mittel, beträgt. Bei bestimmten Zubereitungen kann es sogar bevorzugt sein, den Halogenidgehalt auf 0,1 Gew.-% oder gar auf 0,01 Gew.-%, entsprechend der oben genannten Definition, zu beschränken.

Die Aussagen zu den Halogeniden sind vor allem bedeutsam hinsichtlich der Chloride; bei diesen sollten die genannten Bedingungen möglichst exakt eingehalten werden. Bei Fluoriden, Bromiden und insbesondere Iodiden können die genannten Grenzen in einzelnen Fällen weniger kritisch sein. Dennoch wird der Fachmann sich auch bei diesen Halogenidtypen in der Regel an die genannten Obergrenzen halten.

Prinzipiell ist es nicht von entscheidender Bedeutung, ob es sich um anorganische oder organische Halogenide handelt. Unter anorganischen Halogeniden werden erfindungsgemäß Salze der Halogenwasserstoffsäuren mit anorganischen Basen verstanden. Bei den Kationen dieser anorganischen Basen kann

es sich somit beispielsweise um Natrium, Kalium, Lithium, Magnesium, Ammonium und Aluminium handeln.

Organische Halogenide sind beispielsweise kationische Tenside vom Typ der Dialkyldimethylammoniumhalogenide oder Alkyltrimethylammoniumhalogenide.

Etwas weniger kritisch sind die Bedingungen, wenn die Halogenidionen als Gegenionen für polymere Verbindungen in das Mittel eingebracht werden. So unterliegen die entsprechenden Polymeren, die in den erfindungsgemäßen Mitteln in den meisten Fällen ohnehin nur in untergeordneten Mengen eingesetzt werden, in den erfindungsgemäßen Mitteln in vielen Fällen keinen Beschränkungen im Vergleich zu den bekannten Mitteln. Stehen jedoch für den gleichen Anwendungszweck sowohl halogenidhaltige als auch halogenidfreie Polymeren mit vergleichbarem Leistungsspektrum zur Verfügung, so wird der Fachmann in der Regel die halogenidfreien Produkte bevorzugen.

Weniger kritisch ist auch der Gehalt anderer Salze, wie Sulfate, Carbonate, Nitrate, Citrate, Lactate und Salicylate, in dem erfindungsgemäßen Mittel. In der Regel wirken sich übliche Gehalte an solchen Salzen, seien sie nun organischer oder anorganischer Natur, nicht negativ aus. Trotzdem kann es in bestimmten Fällen vorteilhaft sein, insbesondere auf weitere anorganische Salze zu verzichten.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden den erfindungsgemäßen Mitteln keine Halogenide zugesetzt. Der Gehalt der erfindungsgemäßen Mitteln an solchen Salzen ist dann auf die Mengen begrenzt, die herstellungsbedingt oder aufgrund der jeweiligen Zubereitung in den für die erfindungsgemäßen Mittel verwendeten Rohstoffen enthalten sind. Hier kann der Fachmann durch Wahl besonders salz/halogenid-armer oder salz/halogenidfreier Rohstoffe steuernd eingreifen.

Bei den im Rahmen der erfindungsgemäßen Lehre verwendeten Abgabevorrichtung handelt es sich üblicherweise um Spray- oder Pumpspray-Dosen.

Auch im Kosmetikbereich werden für die erfindungsgemäßen Mittel im wesentlichen diese zwei Arten von Abgabevorrichtungen eingesetzt. Ist das Treib-

mittel Teil der Zubereitung, beispielsweise ein Kohlenwasserstoff oder ein komprimiertes oder verflüssigtes Gas, so daß das ganze System unter einem permanenten Überdruck steht, so wird als Abgabevorrichtung üblicherweise eine, gegebenenfalls lackierte, Blechdose verwendet. Ist das Produkt dagegen als sogenanntes Pumpspray konfektioniert, bei dem direkt vor der Applikation durch Pumpvorgänge kurzfristig ein geringer Überdruck aufgebaut wird, so wird als Abgabevorrichtung üblicherweise eine, häufig durchsichtige oder durchscheinende, Kunststoffdose verwendet.

Während der zweite Fall hinsichtlich der korrosiven Bestandteile keine weiteren Probleme aufwirft, sind die Dinge bei Verwendung von Blechdosen wesentlich komplizierter. Bei korrosiven Inhaltsstoffen werden die verwendeten Blechdosen üblicherweise innen mit einer Lackschicht versehen. Dies reicht in einer Vielzahl von Fällen bereits aus, um eine Korrosion der Dosen-Innenseite zu verhindern. Bei besonders korrosiven Mitteln ist es allerdings möglich, die Blechdose zusätzlich noch mit einem Innenbeutel aus einem inerten, beweglichen Kunststoffmaterial auszustatten. Dieser Innenbeutel wird üblicherweise aus einem Polyolefin, insbesondere einem Polyethylen, bevorzugt niederer Dichte, hergestellt. Aber auch Weich-PVC und Latex können als Material für den Innenbeutel verwendet werden.

Gemäß einer besonderen Ausführungsform der vorliegenden Verbindung wird eine Spraydose mit einem Innenbeutel aus Polyethylen verwendet.

Ein entscheidender Parameter der erfindungsgemäßen Lehre betrifft das die Abgabevorrichtung verschließende Ventil.

Für Abgabevorrichtungen im Bereich der Kosmetik kommen insbesondere sogenannte Tellerventile in Betracht. Wesentliche Bestandteile dieser Ventile sind Steigrohr, Gehäuse, Teller, Tellerdichtung, Kegel und Kegeldichtung. Dem oben genannten Artikel aus Soap, Perfumery, Cosmetics, auf den ausdrücklich Bezug genommen wird, kann das allgemeine Bauprinzip solcher im Kosmetikbereich verwendeter Ventile entnommen werden.

Es hat sich als zwingende Voraussetzung erwiesen, daß zumindest der Ventilteller und/oder die Ventilfeder aus bestimmten Materialien bestehen.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besteht der Ventilteller und/oder die Ventilfeder aus Edelstahl. Bevorzugte Edelstahlqualitäten sind V2A und insbesondere V4A.

Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden übliche Ventilteller und/oder Ventilfedern verwendet, die mit einer Polyolefinschicht, insbesondere einer Polyethylenschicht, überzogen sind.

Weiterhin kann es vorteilhaft sein, eine Kegeldichtung aus Nitrilkautschuk, insbesondere der Qualität Buna 418, wie sie von der Firma Perfect-Valois Ventil GmbH vertrieben wird, zu verwenden.

Wie bereits oben ausgeführt, sind erfindungsgemäß bevorzugte Mittel Fixiermittel, die im Rahmen einer Dauerwellbehandlung verwendet werden, sowie Mittel zur oxidativen Färbebehandlung.

Das übliche Verfahren zur Dauerwell-Behandlung menschlicher Haare, das sowohl zur Erzeugung von Locken und Wellen in glattem Haar als auch zur Glättung von gekräuselten Haaren angewendet wird, funktioniert wie folgt:

Das menschliche Haar, eine Keratinfaser, wird mechanisch verformt und die Verformung durch geeignete Hilfsmittel festgelegt. Vor und/oder nach dieser Verformung behandelt man die Faser mit der wäßrigen Zubereitung einer keratinreduzierenden Substanz und spült nach einer Einwirkungszeit mit Wasser oder einer wäßrigen Lösung. In einem zweiten Schritt behandelt man dann die Faser mit der wäßrigen Zubereitung eines Oxidationsmittels. Nach einer Einwirkungszeit wird auch dieses ausgespült und die Faser von den mechanischen Verformungshilfsmitteln (Wickler, Papilloten) befreit.

Die wäßrige Zubereitung des Keratinreduktionsmittels ist üblicherweise alkalisch eingestellt, damit die Faser quillt und auf diese Weise ein tiefes Eindringen der keratinreduzierenden Substanz in die Faser ermöglicht wird. Die keratinreduzierende Substanz spaltet einen Teil der Disulfid-Bindungen des Keratins zu -SH-Gruppen, so daß es zu einer Lockerung der Peptidvernetzung und infolge der Spannung der Faser durch die mechanische Verformung zu einer Neuorientierung des Keratingefüges kommt. Unter dem

Einfluß des Oxidationsmittels werden erneut Disulfid-Bindungen geknüpft, und auf diese Weise wird das Keratingefüge in der vorgegebenen Verformung neu fixiert.

Im weiteren werden folgende Bezeichnungen verwendet:

- "Wellmittel" für die wäßrige Zubereitungen der keratinreduzierenden Substanz und
- "Fixiermittel" für die wäßrige Zubereitung des Oxidationsmittels.

Als Reduktionsmittel werden heute fast ausschließlich Thioglycolsäure oder deren Salze oder Ester verwendet; weiterhin sind Verbindungen wie beispielsweise Thiomilchsäure, Thioäpfelsäure, Mercaptoethansulfonsäure sowie deren Salze und Ester, Cysteamin, Cystein, Bunte Salze und Alkalisalze der schwefligen Säure als Reduktionsmittel verwendbar. Die entsprechenden Zubereitungen sind neutral bis alkalisch, d. h. bei einem pH-Wert von ca. 7 - 9,5, eingestellt.

Die Wellmittel können als gebrauchsfertige Mischungen z.B. in Creme-, Geloder Aerosolform sowie als Flüssigkeit formuliert werden, die vom Friseur oder Endverbraucher direkt angewendet werden können. Es hat sich in manchen Fällen aber als vorteilhaft oder notwendig erwiesen, wenn die Mittel als sogenannte 2-Komponenten-Mischungen formuliert werden, die erst vom Anwender zum gebrauchsfertigen Wellmittel vermischt werden. In diesem Fall enthält eine Formulierung das Reduktionsmittel in einem geeigneten Träger, z.B. Wasser oder einer Emulsion. Weiterhin können die Wellmittel alle für Wellmittel bekannten Inhaltsstoffe enthalten; in diesem Zusammenhang wird ausdrücklich auf die dem Fachmann bekannten Monographien, beispielsweise von Schrader (Grundlagen und Rezepturen der Kosmetik) und Janistyn (Handbuch der Kosmetika und Riechstoffe) verwiesen.

Beliebige Vertreter dieser Wellmittel können mit den erfindungsgemäßen Fixiermitteln kombiniert werden, wobei in einer bevorzugten Ausführungsform sowohl Wellmittel als auch Fixiermittel als Aerosol formuliert werden.

Zwingender Bestandteil der erfindungsgemäßen Fixiermittel ist Wasserstoffperoxid. Der pH-Wert solcher wäßriger H_2O_2 -Zubereitungen, die üblicherweise etwa 0,5 bis 3,0 Gew.-% H_2O_2 enthalten, liegt bevorzugt bei 2 bis 5; er wird durch anorganische Säuren, bevorzugt Phosphorsäure, eingestellt. Gleichfalls geeignet sind Fixiermittel auf enzymatischer Basis (Peroxidasen), die geringere Mengen an H_2O_2 enthalten.

Es kann auch bevorzugt sein, die erfindungsgemäßen Fixiermittel als 2-Komponenten-System zu formulieren. Die beiden Komponenten, von denen die eine bevorzugt eine Wasserstoffperoxidlösung und die andere die übrigen Bestandteile enthält, werden ebenfalls erst kurz vor der Anwendung vermischt.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Fixiermittel alle für Fixiermittel im Rahmen einer Dauerwellbehandlung üblichen Bestandteile enthalten.

Bevorzugte weitere Komponenten sind kationische, zwitterionische und amphotere Tenside.

Beispiele für die in den erfindungsgemäßen Mitteln verwendbaren kationischen Tenside sind insbesondere spezielle, halogenidfreie quartäre Ammoniumverbindungen. Bevorzugt sind beispielsweise Alkyloxyethylammoniumphosphat, das unter der Bezeichnung Dehyquart^R SP im Handel ist.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare kationische Tenside stellen die quaternisierten Proteinhydrolysate dar.

Erfindungsgemäß ebenfalls geeignet sind kationische Silikonöle wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Q2-7224 (Hersteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxyl-amino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie AbilR-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

Alkylamidoamine, insbesondere Fettsäureamidoamine wie das unter der Bezeichnung Tego Amid R S 18 erhältliche Stearylamidopropyldimethylamin, zeichnen sich neben einer guten konditionierenden Wirkung speziell durch ihre gute biologische Abbaubarkeit aus.

Ebenfalls sehr gut biologisch abbaubar sind quaternäre Esterverbindungen, sogenannte "Esterquats", wie die unter dem Warenzeichen Stepantex R vertriebenen Dialkylammoniummethosulfate und Methyl-hydroxyalkyl-dialkoyloxyalkyl-ammoniummethosulfate.

Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -C00(-)- oder $-S0_3(-)$ -Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammonium-glycinate, beispielsweise das Kokosalkyl-dimethylammoniumglycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beipielsweise das Kokosacylaminopropyl-dimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxymethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitterionisches Tensid ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

Unter amphoteren Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C_8 - C_{18} -Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylaminopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12-18} -Acylsarcosin.

Bei den als Tenside eingesetzten Verbindungen mit Alkylgruppen kann es sich jeweils um einheitliche Substanzen handeln. Es ist jedoch in der Regel bevorzugt, bei der Herstellung dieser Stoffe von nativen pflanzlichen oder tierischen Rohstoffen auszugehen, so daß man Substanzgemische mit unterschiedlichen, vom jeweiligen Rohstoff abhängigen Alkylkettenlängen erhält.

Weitere bevorzugte Komponenten der erfindungsgemäßen Zubereitungen sind kationische, zwitterionische oder amphotere Polymere.

Die erfindungsgemäß verwendbaren kationischen Polymeren enthalten innerhalb des Polymergerüstes kationische Gruppen. Diese Gruppen können Teil der Polymerkette sein; sie können sich aber auch in Seitenketten befinden, die über Zwischenglieder mit einer Hauptkette verbunden sind. Übliche kationische Gruppen enthalten quartäre Stickstoff- oder Phosphoratome. Gruppen mit quartären Stickstoffatomen sind dabei bevorzugt. Die quartären Stickstoffatome können dabei sowohl 4 unterschiedliche oder z.T. gleiche Substituenten tragen, als auch Teil eines Ringsystems sein. Bevorzugte kationische Gruppen sind Ammonium- und Imidazoliniumgruppen.

Befinden sich die ionischen Gruppen in den Seitenketten, so sind die Polymeren aus Verbindungen aufgebaut, die neben mindestens einer kationischen Gruppe mindestens eine polymerisierbare Gruppe enthalten und frei sind von anionischen Gruppen.

Die polymerisierbare Gruppe ist bevorzugt eine Vinylgruppe. Es sind jedoch auch kationische Polymerisate verwendbar, bei denen die Polymerhauptkette beispielsweise aus Glykosiden aufgebaut ist oder Proteincharakter hat.

Erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind kationische Copolymere, die neben den kationischen Monomeren noch mindestens ein nichtionisches Monomer enthalten. Geeignete nichtionische Monomere sind beispielsweise Vinylpyrrolidon, Vinylacetat, Acrylamid, Methacrylamid, Methylacrylat, Ethylacrylat, Methylmethacrylat und Ethylmethacrylat. Vinylpyrrolidon ist ein besonders bevorzugtes nichtionisches Monomer.

Eine Reihe von für die Haarpflege geeigneten kationischen Polymeren sind dem Fachmann bekannt und als Handelsprodukte erhältlich.

Beispiele für solche Polymeren sind:

- quaternierte Cellulose-Derivate, wie sie unter den Bezeichnungen Celquat^R und Polymer JR^R im Handel erhältlich sind. Die Verbindungen Celquat H 100, Celquat L 200 und Polymer JR^R400 sind bevorzugte quaternierte Cellulose-Derivate.
- quaternierte Guar-Derivate, wie sie unter den Bezeichnungen Cosmedia Guar^R und Jaguar^R im Handel erhältlich sind. Bevorzugte Guar-Derivate sind beispielsweise Cosmedia Guar^R C-261 und Jaguar^R C 13-S.
- Copolymere des Vinylpyrrolidons mit quaternierten Derivaten des Dialkylaminoacrylats- und -methacrylats, wie beispielsweise mit Diethylsulfat quaternierte Vinylpyrrolidon-Dimethylaminomethacrylat-Copolymere sowie das Vinylpyrrolidon-Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid-Copolymere. Solche Verbindungen sind unter den Bezeichnungen Gafquat^R734, Gafquat^R755 bzw. Gafquat^R HS100 im Handel erhältlich.
- Copolymerisate des Vinylpyrrolidons mit Vinylimidazoliummethochlorid,
 wie sie unter der Bezeichnung Luviquat^R angeboten werden.
- Polymere Dimethyldiallylammoniumsalze und deren Copolymere mit Estern und Amiden von Acrylsäure und Methacrylsäure. Die unter den Bezeichnungen Merquat^R100 (Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid)) und Merquat^R550 (Dimethyldiallylammoniumchlorid-Acrylamid-Copolymer) im Handel erhältlichen Produkte sind Beispiele für solche kationischen Polymere.
- Kationisch derivatisierte Silikonöle, wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Q2-7224 (Hersteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxyl-amino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric),

SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie Abil R -Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

Kationisch derivatisierte Proteinhydrolysate, die beispielsweise durch Umsetzung von alkalisch, sauer oder enzymatisch hydrolysierten Proteinen mit Glycidyltrialkylammoniumsalzen oder 3-Halo-2-hydroxypropyltrialkylammoniumsalzen erhalten werden können, sind im Sinne dieser Erfindung ebenfalls kationische Polymere. Die Proteine, die als Ausgangstoffe für die Proteinhydrolysate dienen, können sowohl tierischer als auch pflanzlicher Herkunft sein. Übliche Ausgangsstoffe sind beispielsweise Keratin, Kollagen, Elastin, Sojaprotein, Milchprotein, Weizenprotein, Seidenprotein und Mandelprotein. Durch die Hydrolyse entstehen Stoffmischungen mit Molmassen im Bereich von ca. 100 bis ca. 50 000 Dalton. Übliche mittlere Molmassen liegen in einem Bereich von etwa 500 bis etwa 5000 Dalton. Nähere Einzelheiten über kationische Derivatisierung können u.a. der japanischen Patentanmeldung 77/73485 (Chemical Abstracts Referat 90:174508v) entnommen werden.

Vorteilhafterweise enthalten die kationisch derivatisierten Proteinhydrolysate eine oder zwei lange Alkylketten mit 8 bis 22 C-Atomen und entsprechend zwei oder eine kurze Alkylkette mit 1 bis 4 C-Atomen. Verbindungen, die eine lange Alkylkette enthalten, sind bevorzugt. Bevorzugte Proteinderivate sind Substanzen der Formel (II),

$$R^{1}$$
 $R^{3}-N^{+}-CH_{2}-CH-CH_{2}-(NH-CH-C)_{n}-OH$ (II)
 R^{2}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{4}

in der R^4 für die Seitenketten der Aminosäuren des Proteins, R^1 und R^2 unabhängig voneinander für Alkylketten mit 1 bis 4 C-Atomen und R^3 für eine Alkylkette mit 8 bis 22 C-Atomen steht.

Ein auf dem Markt erhältliches Produkt ist Lamequat R L (Chemische Fabrik Grünau).

Polymere Kondensationsharze von Polyolen und Polyaminen, wie beispielsweise Polyglykol-Polyamin-Kondensationsharze, die unter der CTFA-Bezeichnung PEG-15 Cocopolyamine bekannt sind. Im Handel ist beispielsweise das Produkt Polyquart^RH 81 (Henkel) erhältlich.

Unter "amphoteren Polymeren" sollen im Sinne der Erfindung Polymere verstanden werden, die im Molekül sowohl freie Aminogruppen als auch freie -COOH- oder -SO3H-Gruppen enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Unter "zwitterionischen Polymeren" werden solche Polymeren verstanden, die im Molekül quartäre Ammoniumgruppen und -COO-- oder -SO3--Gruppen enthalten.

Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare amphotere Polymere sind die unter den Bezeichnungen Amphomer^R und Amphomer^R LV-71 erhältlichen Acrylharze, die Copolymere aus tert.-Butylaminoethylmethacrylat, N-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)acrylamid sowie zwei oder mehr Monomeren aus der Gruppe Acrylsäure, Methacrylsäure und deren einfachen Estern darstellen.

Geeignete zwitterionische Polymere sind beispielsweise die in den deutschen Patentanmeldungen DE 39 29 973, DE 21 50 557, DE 28 17 369 und DE 37 08 451 offenbarten Polymerisate. Acrylamidopropyltrimethylammonium-chlorid/Acrylsäure- bzw. -Methacrylsäure-Copolymerisate und deren Alkaliund Ammoniumsalze sind besonders bevorzugte zwitterionische Polymere. Weiterhin geeignete zwitterionische Polymere sind Methacroylethylbetain/Methacrylat-Copolymere, die unter der Bezeichnung Amersette^R (AMERCHOL) im Handel erhältlich sind. Ebenfalls bevorzugte zwitterionische Polymerisate sind Polysiloxan-Polyorganobetain-Copolymere sowie zwitterionische Celluloseether gemäß DE-OS-38 33 658.

Wie bereits oben erwähnt, wird der Fachmann hinsichtlich der kationischen und zwitterionischen Polymeren bevorzugt solche Verbindungen einsetzen, die keine Halogenidionen enthalten. Ganz besonders bevorzugt kationische Polymere sind daher die Handelsprodukte Gafquat R755 und $R_{Quat} 3270$ und R_{Qu

Allerdings ist das Leistungsvermögen einiger halogenidhaltiger Polymerer so groß, daß bereits solche Mengen zur Erzielung des gewünschten Effekts ausreichen, die unterhalb der oben genannten Höchstgrenze liegen. In diesen Fällen wird der Fachmann anhand der Gesamtrezeptur entscheiden, ob er die halogenidhaltigen Polymeren einsetzt.

Weitere Bestandteile der erfindungsgemäßen Zubereitungen können beispielsweise sein:

- anionische Tenside wie beispielsweise Seifen, Alkylsulfate und Alkylpolyglykolethersulfate, Salze von Ethercarbonsäuren der Formel R-O-(CH2-CH2O)x-CH2-COOH, in der R eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 22 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 16 ist, Acylsarcoside, Acyltauride, Acylisethionate, Sulfobernsteinsäuremono- und dialkylester, lineare Alkansulfonate, lineare Alpha-Olefinsulfonate, alpha-Sulfofettsäuremethylester und Ester der Weinsäure und Zitronensäure mit Alkoholen, die Anlagerungsprodukte von etwa 2-15 Molekülen Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen darstellen.
- nichtionische Tenside wie beispielsweise Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe, C12-C22-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin, C8-C22-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga sowie Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl.
- Proteinhydrolysate wie beispielsweise Kollagen-Hydrolysate, Elastin-Hydrolysate, Keratin-Hydrolysate, Hydrolysate von Weizenproteinen, Milchproteinen, Eiweißproteinen, Seidenproteinen, Mandelproteinen, Sojaeiweiß sowie Proteinen aus Tierhäuten, Kollagenhydrolysat-Kondensate mit organischen Säuren, wie beispielsweise Ölsäure, Myristinsäure, Undecylensäure, Kokosfettsäure und Abietinsäure, und deren Salze, Elastinhydrolysat-Kondensate mit Fettsäuren.

- Verdickungsmittel wie Agar-Agar, Guar-Gum, Alginate, Xanthan-Gum und Cellulose-Derivate wie Hydroxyethyl- und Methylhydroxypropyl-Cellulose,
- Strukturanten wie Glucose und Maleinsäure,
- Anionische und nichtionische Polymere wie beispielsweise Vinylacetat/ Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/ Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere.
- Lösungsvermittler, wie Ethanol, Isopropanol, Glycerin und Diethylenglykol,
- Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes wie Natronlauge, Ammoniak, Ammoniumcarbonat, Ammoniumcarbamat und Citronensäure/Natriumcitrat-Puffer,
- Wirkstoffe wie Panthenol, Allantoin, Pyrrolidoncarbonsäuren, Pflanzenextrakte und Vitamine,
- Lichtschutzmittel,
- Komplexbildner wie EDTA, NTA und Phosphonsäuren,
- Stabilisatoren für Wasserstoffperoxid wie beispielsweise Phosphorsäure, Phosphonsäuren, Benzoesäure, Gluconsäure, Dipicolinsäure und EDTA.
- direktziehende Farbstoffe,
- Parfümöle, Dimethylisosorbid und Cyclodextrine,
- Treibmittel wie Propan-Butan-Gemische, N2O, Dimethylether und Luft

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Behandlung von Haaren unter Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8.

Beispiele 🕓

Alle Angaben sind Gewichtsteile.

1) Schaumaerosolfixierung

Wasserstoffperoxid, 50 %ig	5,0
Eumulgin ^R HRE 401	4,0
Texapon ^R NSO ²	6,0
Gafquat ^R 755 ³	1,0
Citronensäure	0,3
Propan/Butan	3,5
Parfümöl, Stabilisatoren	q.s.
Wasser	ad 100

- hydriertes Rizinusöl + 40 Ethylenoxid (CTFA-Bezeichnung: PEG-40-Hydrogenated-Castor-Oil) (HENKEL)
- Natriumlaurylethersulfat (CTFA-Bezeichnung: Sodium Laureth Sulfate; 28 % Aktivsubstanz) (HENKEL)
- Dimethylaminoethylmethacrylat-Vinylpyrrolidon-Copolymer, quaterniert mit Diethylsulfat (19 % Aktivsubstanz in Wasser; CTFA-Bezeichnung: Polyquaternium-11) (GAF)

2) Schaumaerosolfixierung

Wasserstoffperoxid, 50 %ig	4,6
Texapon ^R NSO	7.0
Plantaren ^R 2000 ⁴	1.5
Tego ^R Betain L 5351 ⁵	3,0
Gelita ^R Sol CS 50 ⁶	0.3
Citronensäure	0.4
Propan/Butan	4.0
Parfümöl, Stabilisatoren	a.s.

Wasser

ad 100

- C₈₋₁₆-Alkyl-1,4-polyglucosid (ca. 53 % Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung: Decyl Polyglucose) (HENKEL)
- Alkylamidobetain (33 % Aktivsubstanz in Wasser; CTFA-Bezeichnung: Cocoamidopropyl Betaine) (GOLDSCHMIDT)
- 6 Kollagenpartialhydrolysat (ca. 48,5 % in Wasser; CTFA-Bezeichnung: Hydrolyzed Collagen) (DEUTSCHE GELATINE FABRIKEN STOESS AG)

3) Schaumaerosolfixierung

Wasserstoffperoxid, 50 %ig	4,4
Eumulgin ^R HRE 60 ⁷	4,5
Texapon ^R NSO	5,5
Dehyquart ^R SP8	3,0
Protaflor Silk Q ⁹	0,3
Acrylamidopropylmethylammoniu	m-
chlorid/Acrylsäure(70:30)-Cop	oly-
meres, mit Natronlauge neutra	 -
lisiert	0,2
Na ₂ HPO ₄	0,3
Citronensäure	0,3
Propan/Butan	3,8
Parfümöl, Stabilisatoren	q.s.
Wasser	ad 100

- 7 hydriertes Rizinusöl + 60 Ethylenoxid (CTFA-Bezeichnung: PEG-60-Hydrogenated-Castor-Oil) (HENKEL)
- 8 Oxyethylalkylammoniumphosphat (50 % Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung: Quaternium-52) (HENKEL)
- quaterniertes Seidenprotein-Hydrolysat und Amphotensid (35 % Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung: Quaternized Silk Protein Hydrolysate (and) Cocoamphodipropionate) (CRODA)

PCT/EP96/00466

4) Schaumaerosolfixierung

Wasserstoffperoxid, 50 %ig	6,0
EumulgadeRF spezial10	2,0
Texapon ^R NSO	6,0
Merquat ^R 550 ¹¹	0,5
Na ₂ HPO ₄	0,3
Citronensäure	0,3
Propan/Butan	3,8
Parfümöl, Stabilisatoren	q.s.
Wasser	ad 100

¹⁰ Cetylstearylalkohol-Emulgator-Gemisch (CTFA-Bezeichnung: Cetearyl Alcohol (and) PEG-40 Castor Oil) (HENKEL)

Dimethyldiallylammoniumchlorid-Acrylamid-Copolymer (8 % Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung: Polyquaternium 7) (MOBIL OIL)

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Korrosive Komponenten enthaltendes Mittel zum Ausbringen aus einer Abgabevorrichtung mittels eines Treibmittels, dadurch gekennzeichnet, daß das Mittel einen Gehalt an korrosiven Bestandteilen von 0,1-50 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, aufweist und mit dem Mittel in Kontakt kommende Teile des Ventils der Abgabevorrichtung aus Edelstahl bestehen oder mit einem Polyolefin beschichtet sind.
- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die korrosive Komponente ausgewählt ist aus Phosphonsäuren, Alkalimetallhydroxiden und Wasserstoffperoxid.
- 3. Mittel nach Anspruch 1 oder 2 dadurch gekennzeichnet, daß es einen Gehalt an Halogeniden von weniger als 0,5 Gew.-%, berechnet als Natriumchlorid und bezogen auf das gesamte Mittel, aufweist.
- 4. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Halogenide vollständig durch andere Rohstoffe, in denen sie herstellungsbedingt enthalten sind, eingebracht werden.
- Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich kationische, zwitterionische oder amphotere Tenside enthält.
- 6. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich kationische, zwitterionische oder amphotere Polymere enthält.

- 7. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Treibmittel ausgewählt ist aus Kohlenwasserstoffen, Dimethylether, Stickstoff und Luft.
- 8. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Mittel zur Behandlung von Haaren, insbesondere ein Mittel im Rahmen einer Dauerwellbehandlung oder einer oxidativen Färbebehandlung, ist.
- 9. Abgabevorrichtung zur Ausbringung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um eine Spraydose oder Pumpspray-Dose handelt.
- 10. Abgabevorrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der aus Edelstahl bestehende oder mit Polyolefin beschichtete Teil des Ventils der Ventilteller oder die Ventilfeder ist.
- 11. Abgabevorrichtung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Ventilteller aus Edelstahl besteht.
- 12. Abgabevorrichtung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sich das Mittel in einem Kunststoffinnenbeutel befindet.
- 13. Abgabevorrichtung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß der Innenbeutel aus einem Polyolefin, insbesondere Polyethylen, besteht.
- 14. Verfahren zur Behandlung von Haaren unter Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna* 'st Application No
PCT/EP 96/00466

		PC	CT/EP 96/00466
CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/11 A61K7/13		
	- un un grace un bunk national del	nerification and IPC	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	Experience and if C	
3. FIELDS Minimum & IPC 6	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification followed by classification system followed by classification	ication symbols)	
			in the Golde reserved
)ocumentat	on searched other than minimum documentation to the extent the	nat such documents are included	and the licitor searches
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, sear-	ch terms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		A. No
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	he relevant passages	Relevant to claim No.
X	US,A,3 644 210 (H. E. CROTTY) 2	22 February	1,2,5,7, 9-13
	see column 1, line 1-14 see line 54-57 see line 66-75		
	see column 2, line 9-13 see line 75 see column 3, line 1-2		
Y	US,A,4 776 500 (C. W. FORD) 11	October	1-14
	see the whole document GB,A,763 035 (R. H. ABPLANALP)	5 December	1-14
Y	1956 see column 1, line 10-28; clai		
		-/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family mo	mbers are listed in annex.
* Special c *A* documents *E* earlier filing *L* documents *O* documents *O* documents *P* documents	ategories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance r document but published on or after the international goate nent which may throw doubts on priority claim(s) or his cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ment published prior to the international filing date but	or priority date and i cited to understand it invention "X" document of particul cannot be considered involve an inventive "Y" document of particul, cannot be considered	shed after the international filing date mot in conflict with the application but the principle or theory underlying the ar relevance; the claimed invention a novel or cannot be considered to step when the document is taken alone ar relevance; the claimed invention it is involve an invention of the invention of
. later	than the priority date claimed se actual completion of the international search		e international search report
	11 June 1996	2 1 06, 96	
Name and	i mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Ripwigk	Authorized officer	ionzalez, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/EP 96/00466

C.(Continuati	on) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP S	06/00466
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	US,A,5 348 731 (A. L PATTI) 20 September 1994 see the whole document		1-14
		ĺ	
T//SA/218 (m	antinuation of second short) (July 1972)		

1

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns 1 Application No PCT/EP 96/00466

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-3644210	22-02-72	NONE	
US-A-4776500	11-10-88	NONE	
GB-A-763035		NONE	
US-A-5348731	20-09-94	NONE	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

International les Aktenzeichen
PCT/EP 96/00466

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61K7/11 A61K7/13 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61K IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindesprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie' 1,2,5,7, US,A,3 644 210 (H. E. CROTTY) 22. Februar X 9-13 1972 siehe Spalte 1, Zeile 1-14 siehe Zeile 54-57 siehe Zeile 66-75 siehe Spalte 2, Zeile 9-13 siehe Zeile 75 siehe Spalte 3, Zeile 1-2 US,A,4 776 500 (C. W. FORD) 11.0ktober 1-14 1988 siehe das ganze Dokument 1-14 GB.A.763 035 (R. H. ABPLANALP) 5.Dezember Y siehe Spalte 1, Zeile 10-28; Ansprüche 1,5 -/--X Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffendichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X entnehmen "I" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung meht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffendichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedanun veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann allein aufgrund dieser Veröffendichung nicht erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist surge(ührt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbiffentlichung für einen Fachmann naheliegend ist diese Veröffentlichung, die wird dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 2 1. OG. 96 11.Juni 1996 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016 Sierra Gonzalez, M

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internat vies Aktenzeschen
PCT/LP 96/00466

		PCT/EP 9	0/00400
C.(Fortsetzu	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Tale	Betr. Anspruch Nr.
A	US,A,5 348 731 (A. L PATTI) 20.September 1994 siehe das ganze Dokument		1-14
			<u>.</u>
	·	٠	
!			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

International eles Aktenzeichen
PCT/EP 96/00466

Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A-3644210	22-02-72	KEINE	
US-A-4776500	11-10-88	KEINE	
GB-A-763035		KEINE	
US-A-5348731	20-09-94	KEINE	

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilia)(Juli 1992)